# FOWERED BY Dialog

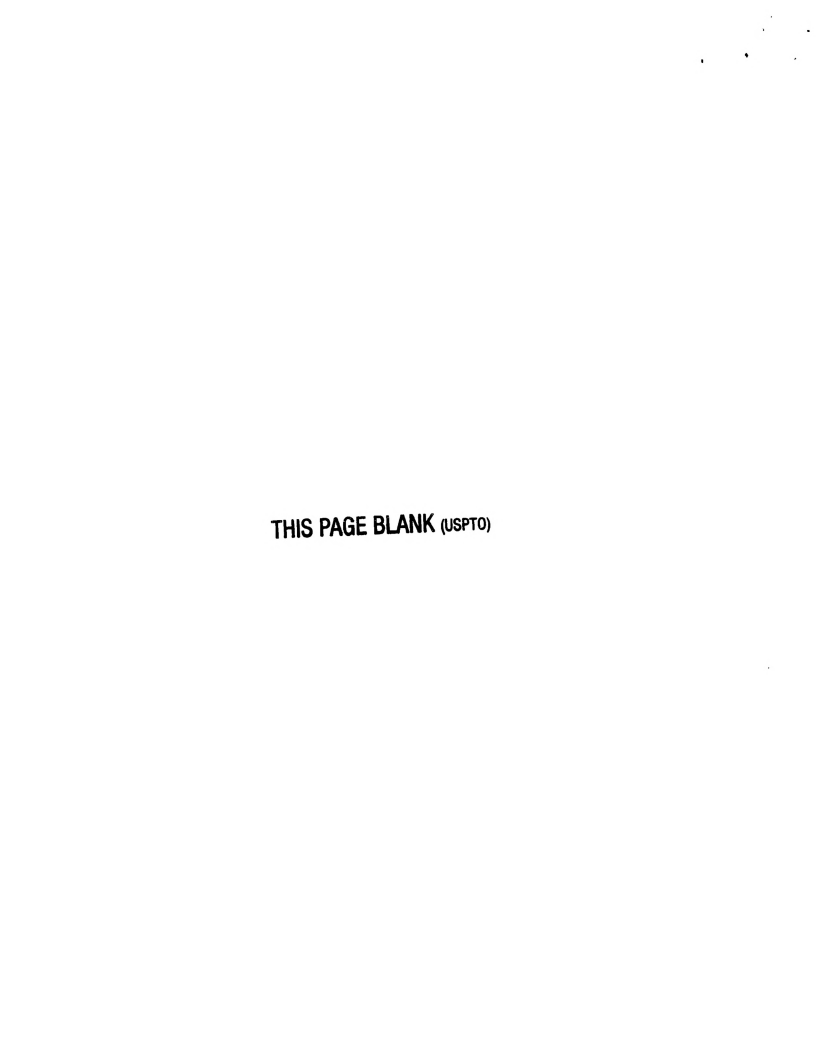
 $Omega\ amino-alkane-1, 1-diphosphonic\ acid\ derivs.\ -\ useful\ for\ treating\ disorders\ of\ calcium\ metabolism$ 

Patent Assignee: BOEHRINGER MANNHEIM GMBH

**Inventors:** BOSIES E; GALL R

# **Patent Family**

Tuterit Lummy							
Patent Number	Kind	Date	<b>Application Number</b>	Kind	Date	Week	Type
EP 252504	Α	19880113	EP 87109899	Α	19870709	198802	В
DE 3623397	Α	19880114	DE 3623397	Α	19860711	198803	
WO 8800590	Α	19880128	WO 87EP368	Α	19870709	198805	
JP 63023889	Α	19880201	JP 87171350	Α	19870710	198810	
AU 8775291	A	19880114				198811	
DK 8703509	Α	19880112				198813	
FI 8703058	Α	19880112				198814	
ZA 8704877	Α	19880113	ZA 874877	Α	19870706	198817	
HU 44569	Т	19880328				198818	
AU 8776487	Α.	19880210				198819	
PT 85301	A	19880729				198835	
DK 8801096	Α	19880301				198839	
FI 8801134	A	19880310				198848	
JP 1500266	W	19890202	JP 87503985	Α	19870709	198911	
CS 8705157	Α	19890112				198912	
HU 47300	T	19890228				198914	
DD 263992	Α	19890118				198925	
<u>US 4927814</u>	A	19900522	US 8771471	Α	19870709	199024	
EP 252504	В	19900620				199025	
DE 3763314	G	19900726				199031	
<u>US 4942157</u>	A	19900717	US 8771320	A	19870709	199032	
CA 1296739	C	19920303				199215	
CA 1305166	C	19920714	CA 541756	Α	19870710	199234	
IL 83149	Α	19920715	IL 83149	Α	19870709	199236	
EP 252505	B1	19920916	EP 87109900	A	19870709	199238	
IL 83148	A	19930221	IL 83148 .	Α	19870709	199314	
ES 2036190	T3	19930516	EP 87109899	Α	19870709	199326	
DK 168629	В	19940509	DK 873509	Α	19870707	199422	



JP 96002913	B2	19960117	JP 87171350	Α	19870710	199607
JP 2563954	B2	19961218	JP 87503985	Α	19870709	199704
			WO 87EP368	Α	19870709	
BR 1100057	A3	19970819	BR 961100057	A	19960930	199739
KR 9508997	BI	19950810	WO 87EP368	A	19870709	199842
			KR 88700274	A	19880311	
KR 9610418	Bl	19960731	KR 877485	Α	19870710	199923

**Priority Applications (Number Kind Date):** DE 3623397 A ( 19860711) **Cited Patents:** 1. journal ref.; DE 2405254; <u>EP 175315</u>; FR 2259615; SU 739076; <u>US 3733270</u>; DE 2534391; SU 1002300

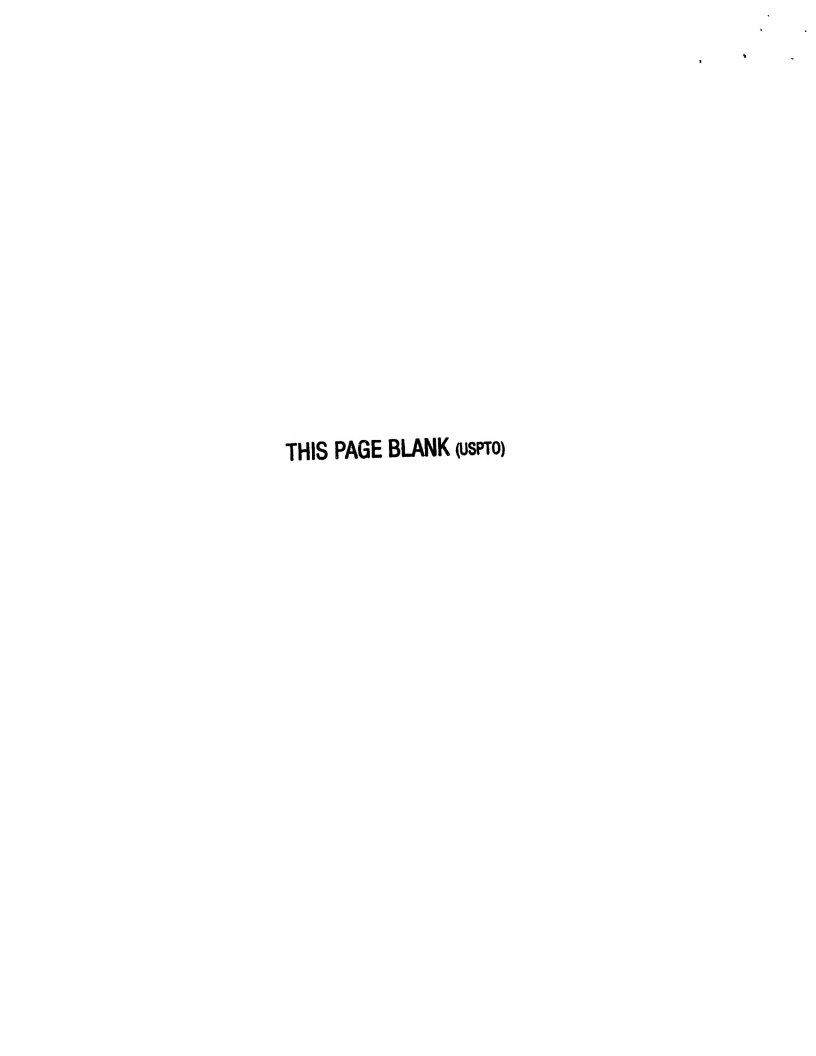
# **Patent Details**

Patent	Kind	Language	Page	Main IPC	Filing Notes		
<u>EP 252504</u> A G 20							
Designated States (Regional): AT BE CH DE ES FR GB GR IT LI LU NL SE							
WO 8800590	A	G					
Designated States (National): AU DK FI HU JP KR							
US 4927814	A		8				
EP 252504	В						
Designated St	ates (F	Regional): A	T BE	CH DE ES FR	GB GR IT LI LU NL SE		
US 4942157	Α		4				
EP 252505	Bl	G	12	C07F-009/38			
Designated St	ates (F	Regional): A	T BE	CH DE ES FR	GB GR IT LI LU NL SE		
ES 2036190	T3			C07F-009/38	Based on patent EP 252504		
DK 168629	В			C07F-009/38	Previous Publ. patent DK 8703509		
JP 96002913	B2		6	C07F-009/38	Based on patent JP 63023889		
JP 2563954	B2		5	C07F-009/38	Previous Publ. patent JP 1500266		
				Based on patent WO 8800590			
CA 1305166	C			C07F-009/38			
IL 83149	Α			C07F-009/38			
IL 83148	Α			C07F-009/38			
BR 1100057	A3			C07F-009/38			
KR 9508997	В1			C07F-009/40			
KR 9610418	Bl			C07F-009/38			

# Abstract:

EP 252504 A

Diphosphonic acid derivs. of formula (I) and their salts are new, where RI = (un)satd. 1-9C alkyl opt.



· Dialog Results

substd. by phenyl or cyclohexyl; R2 = cyclohexyl, cyclohexylmethyl, benzyl, or satd. or unsatd. 4-18C alkyl opt. substd. by phenyl or opt. esterified or etherified OH; R3 = H or 1-4C alkyl; X = 1-6C alkylene; Y = H, OH, NH2 or mono- or di(1-6C alkyl)amino.

Pref. R1 = Me or n-Pr; R2 = i-Bu, pentyl, nonyl or benzyl; R3 = H; X = CH2CH2; Y = OH.

Specifically claimed are 1-hydroxy-3- (N-methyl-N-pentylamino) propane -1,1-diphosphonic acid (Ia); 1-hydroxy-3- (N-isobutyl-N methylamino)propane -1,1-diphosphonic acid (Ib).

USES - (I) are Ca-complexing agents useful for treating disorders of Ca metabolism, e.g. osteoporosis, Paget's disease, Bechterew's disease, bone metastases, urolithiasis, heterotropic ossification and arthritis.

0/0

EP 252505 B

1-Hydroxy-3-(N-methyl-N-propylamino)-propane-1,1-diphosphonic acid, of formula (I) in which R signifies hydrogen or a C1-C4 alkyl group, as well as its pharmacologically acceptable salts. (Dwg.0/0)

EP 252504 B

Diphosphonates of the general formula (I) in which R1 signifies a methyl, n-propyl, isopropyl, 3-methylbutyl, pentyl, nonyl or cyclohexylmethyl radical, R2 represents a butyl, isobutyl, 3-methylbutyl, pentyl, heptyl, nonyl, undecyl, doedecyl, tetradecyl, hexadecyl, octadecyl, cyclohexyl, cyclohexylmethyl or benzyl gp, R3 signifies hydrogen or a methyl, ethyl, isopropyl or isobutyl gp, X represents a methylene, ethylene and propylene gp and Y signifies hydrogen, amino, or hydroxyl, as well as their pharmacologically acceptable salts.

(20pp)

US 4942157 A

Diphosphonates including 1-hydroxy-3-(N-methyl-N -propylamino) propane-1,1-disphosphonic acid of formula (I) and salts are new. (I) may be prepd. e.g. by reacting carboxylic acid (II) with mixed H3PO3/H3PO4/halide (or its oxide) and opt. saponification.

USE - Ca-complex former is used to treat diseases of Ca-metabolism including oesteoporosis, Paget's and Bechterew's diseases at dose 0.001-10 (0.01-10) mgP/kg/day.

US 4927814 A

Diphosphonate derivs. of formula (I) and salts, are new. In (I), R1 is 1-9C aliphatic hydrocarbon, opt. substd. Ph or cyclohexyl, (Me),; R2 is cyclohexyl, cyclohexylmethyl, Bz; 4-18C aliphatic hydrocarbon opt. substd. Ph, O, opt. esterified or etherified; R3 is H, 1-4C alkyl; X is 1-6C alkyl; Y is H, OH, NH2, opt. substd. 1-6C alkyl(s). Esp. cpds. include 1-hydroxy-3-(N-methyl-N-nonylamino) -propane, 1,1-diphosphonic acid. (I) may be prepd., e.g. by reacting (II), where B is reactive residue (halo, sulphonate), with (III), where R' is 1-4 alkyl, to (IV) and opt. partial saponification. R' is 1-4C alkyl. B is reactive residue.

USE - (I) are Ca-complexers used to treat disturbances of Ca metabolism e.g. osteoporosis, Paget's



disease, ossifications, rheumatoid arthritis, osteoarthritis, degenerative arbrosis, at does 0.01-10 P/kg/day.

Derwent World Patents Index © 2006 Derwent Information Ltd. All rights reserved. Dialog® File Number 351 Accession Number 7374551



11 Veröffentlichungsnummer:

0 252 504

A1

### Q

# EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

21) Anmeldenummer: 87109899.2

(s) Int. CI.4: **C07F** 9/38 , C07F 9/40 , A61K 31/66

2 Anmeldetag: 09.07.87

Priorität: 11.07.86 DE 3623397

- (3) Veröffentlichungstag der Anmeldung: 13.01.88 Patentblatt 88/02
- Benannte Vertragsstaaten:
  AT BE CH DE ES FR GB GR IT LI LU NL SE

Anmelder: Boehringer Mannheim GmbH Sandhofer Strasse 116 D-6800 Mannheim 31(DE)

© Erfinder: Gall, Rudi, Dr. phil.
Ulmenstrasse 1
D-6945 Hirschberg 1(DE)
Erfinder: Bosies, Elmar, Dr. rer. nat.
Delpstrasse 11
D-6940 Weinheim(DE)

- Neue Diphosphonsäurederivate, Verfahren zu deren Herstellung und diese Verbindungen enthaltende Arzneimittel.
- Die Erfindung betrifft Diphosphorsaeurederivate der allgemeinen Formel i

$$R_1 = O=P(OR_3)_2$$
 $N-X-C-Y$ 
 $R_2 = O=P(OR_3)_2$ 
(I),

in der

- R<sub>1</sub> einen geradkettigen, verzweigten, gesaettigten oder ungesaettigten, ggf. durch Phenyl oder Cyclohexyl, substituierten Alkylrest mit 1 9 Kohlenstoffatomen bedeutet,
- R<sub>2</sub> den Cyclohexyl-oder Cyclohexylmethylrest, den Benzylrest oder einen geradkettigen, verzweigten, gesaettigten oder ungesaettigten, ggf. durch Phenyl oder Sauerstoff, der verestert oder verethert sein kann, substituierten alkylrest mit 4 18 Kohlenstoffatomen bedeutet,
- R<sub>3</sub> Wasserstoff oder einen geradkettigen oder verzweigten Alkylrest mit 1 4 Kohlenstoffatomen
- X eine geradkettige oder verzweigte Alkylenkette mit 1 6 Kohlenstoffatomen

und

Y Wasserstoff, Hydroxy oder ggf. durch Alkylgruppen mit 1 - 6 Kohlenstoffatomen substituiertes Amino bedeuten,

sowie deren pharmakologisch unbedenkliche Salze, Verfahren zu ihrer Herstellung sowie Arzneimittel, die diese Verbindungen enthalten zur Behandlung von Calciumstoffwechselstörungen.

Xerox Copy Centre

<u>...</u>

# Neue Diphosphonsaeurederivate, Verfahren zu deren Herstellung und diese Verbindungen enthaltende Arzneimittel

Die vorliegende Erfindung betrifft neue Diphosphonsaeurederivate, Verfahren zu deren Herstellung sowie Arzneimittel, die diese Substanzen enthalten.

In der DE-OS 18 13 659 sind Diphosphonsaeurederivate beschrieben, von denen die 1-Hydroxy-ethan-1.1-diphosphonsaeure als Mittel zur Behandlung von Morbus Paget Bedeutung erlangt hat. In der BE 896,453 DE-OS 25 34 391 sowie der EP 96 931 sind Aminoalkan-1.1-diphosphonsaeuren als gute Calciumkomplexbildner beschrieben, die sich auch zur Behandlung der erhoehten Knochenresorption einsetzen lassen. Solche Substanzen zeigen bei therapeutisch wirksamer Dosierung häufig Nebenwirkungen. Es stellte sich die Aufgabe, Aminoalkandiphosphonate zu finden, die ihre therapeutische Wirkung bei möglichst niederer Dosierung entfalten. Es wurde nun gefunden, daß analoge Derivate dieser Verbindungen, in denen das Stickstoffatom vollstaendig alkyliert ist, wobei ein Alkyl-Rest mindestens 4-C-Atome besitzt, diese Aufgabe erfüllen und als gute Calciumkomplexbildner zur breiteren Behandlung von Calciumstoffwechselstoerungen geeignet sind. Sie lassen sich vor allem sehr gut dort einsetzen, wo der Knochenaufund -abbau gestoert ist, d. h. sie sind geeignet zur Behandlung von Erkrankungen des Skelettsystems wie z. B. Osteoporose, Morbus Paget, Morbus Bechterew u.a..

Aufgrund dieser Eigenschaften finden sie aber auch Verwendung in der Therapie von Knochenmetastasen, der Urolithiasis und zur Verhinderung heterotoper Ossifikationen. Durch ihre Beeinflussung des Calciumstoffwechsels bilden sie weiterhin eine Grundlage fuer die Behandlung der rheumatoiden Arthritis, der Osteoarthristis der degenerativen Arthrose.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind demnach Diphosphonate der allgemeinen Formel I

20

25

30

35

in der

R<sub>1</sub> einen geradkettigen, verzweigten, gesaettigten oder ungesaettigten, ggf. durch Phenyl oder Cyclohexyl substituierten Alkylrest mit 1 - 9 Kohlenstoffatomen bedeutet,

R<sub>2</sub> den Cyclohexyl-oder Cyclohexylmethylrest, den Benzylrest oder einen geradkettigen, verzweigten, gesaettigten oder ungesaettigten, ggf. durch Phenyl oder Sauerstoff, der verestert oder verethert sein kann, substituierten Alkylrest mit 4 - 18 Kohlenstoffatomen bedeutet,

R<sub>3</sub> Wasserstoff oder einen geradkettigen oder verzweigten Alkylrest mit 1 - 4 Kohlenstoffatomen

X eine geradkettige oder verzweigte Alkylenkette mit 1 - 6 Kohlenstoffatomen

40 und

Y Wasserstoff, Hydroxy oder ggf. durch Alkylgruppen mit 1 - 6 Kohlenstoffatomen substituiertes Amino bedeuten,

sowie deren pharmakologisch unbedenklich Salze.

Fuer den Rest R<sub>1</sub> kommt vorzugsweise der Methyl-, n-Propyl-, Isopropyl-, 3-Methylbutyl-, Pentyl-, und Nonylrest in Frage.

Bevorzugt fuer R₂ ist eine Butyl-, Isobutyl-, 3-Methylbutyl-, Pentyl-, Heptyl-, Nonyl-, Decyl-, Undecyl-, Dodecyl-, Tetradecyl-, Hexadecyl-, Octadecyl-, Cyclohexyl-, Cyclohexyl-methyl-oder Benzylgruppe.

Die Ether bzw. Ester, die mit dem Sauerstoff bei dem Rest R2 gebildet werden koennen, bedeuten Alkyl-bzw. Alkyl-CO-Reste mit 1 - 18, vorzugsweise 9 - 18 Kohlenstoffatomen. Bevorzugt ist die Nonyloxy-, Tetradecyloxy-, Hexadecylcarbonyloxy-und Octadecylcarbonyloxy-Gruppe.

Der Rest R<sub>3</sub> bedeutet vorzugsweise Wasserstoff oder den Methyl-, Ethyl-oder Isobutylrest.

In  $R_1$ ,  $R_2$  oder X vorkommende asymmettrische Kohlenstoffatome koennen die R-, S-oder R,S-Konfiguration besitzen.

Fuer die Gruppe X kommt bevorzugt eine Ethylen-, Propylen-Butylen-, 1-Methylpropylen-, 2-Methylpropylen-, 1-Methylbutylen-und 2-Methylbutylengruppe in Frage.

Die Gruppe Y steht vorzugsweise für Wasserstoff, Hydroxy oder Amino, das durch Methyl-, Ethyl-oder Isopropyl substituiert sein kann.

Bevorzugte Verbindungen der vorliegenden Erfindung sind Verbindungen der allgemeinen Formel I, in der R<sub>1</sub> ein Methylrest und R<sub>2</sub> ein C<sub>4</sub>-C<sub>6</sub>-Rest darstellen, insbesondere die Verbindungen 1-Hydroxy-3-(N-methyl-N-pentylamino)-propan-1,1-diphosphonsäure und 1-Hydroxy-3-(N-isobutyl-N-methylamino)-propan-1,1-diphosphonsäure.

Verbindungen der allgemeinen Formel I werden nach an sich bekannten Verfahren hergestellt.

- I. Fuer den Fall, daß Y in der allgemeinen Formel I Wasserstoff bedeutet, stellt man die Substanzen vorzugsweise dadurch her, daß man
  - a) eine Verbindung der allgemeinen Formel II

$$R_1$$
 $N-X-B$ 
 $R_2$ 
(II),

20

15

5

in der  $R_1$ ,  $R_2$  und X die oben angegebenen Bedeutungen haben und B einen reaktiven Rest wie z. B. Halogen oder ein Sulfonat darstellt, mit einer Verbindung der allgemeinen Formel III

25

30

in der R' fuer Alkylreste mit 1 - 4 Kohlenstoffatomen, vorzugsweise Methyl, Ethyl und Isobutyl steht, zu einem Diphosphonat der allgemeinen Formel IV

35

40

in der R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub>, X und R' die oben angegebene Bedeutung haben, umsetzt und ggf. die entstandenen Tetraester zu Diestern oder Saeuren der allgemeinen Formel I verseift,

oder

b) eine Verbindung der allgemeinen Formel V

50

$$O=P(OR_3)_2$$
  
 $R_4-N-X-CH$  (V),  
 $HO=P(OR_3)_2$ 

55

in der  $R_3$  und X die oben angegebene Bedeutung haben und  $R_4$  Wasserstoff oder  $R_2$  bedeutet, mono-oder dialkyliert,

und ggf. die entstandenen tetraester zu Diestern oder Saeuren der allgemeinen Formel I verseift

oder

5

10

15

II. fuer den Fall, daß Y in der allgemeinen Formel I ggf. durch Alkylgruppen substituiertes Amino bedeutet,

ein Carbonsaeurederivat der allgemeinen Formel VI

$$\begin{array}{ccc}
R_1 & & \\
N-X-A & & (VI),
\end{array}$$

in der  $R_1$ ,  $R_2$  und X die oben angegebenen Bedeutungen haben und A eine Nitril-, Iminoether-oder eine ggf. am Stickstoff durch niederes Alkyl substituierte Carboxamidogruppe darstellt,

mit einer Phosphorverbindung der allgemeinen Formel VII

PT<sub>3</sub> (VII),

in der T = Halogen, OH oder OR' bedeutet, wobei R' die oben angegebene Bedeutung hat, umsetzt und ggf. anschließend zu Verbindungen der allgemeinen Formel I verseift,

oder

III. fuer den Fall, daß Y in der allgemeinen Formel I OH bedeutet,

a) eine Carbonsaeure der allgemeinen Formel VIII

30

35

25

in der  $R_1$ ,  $R_2$  und X die oben angegebenen Bedeutungen haben, mit einem Gemisch aus phosphoriger Saeure oder Phosphorsaeure und einem Phosphorhalogenid umsetzt und anschließend zur freien Diphosphonsaeure der allgemeinen Formel I verseift, oder

b) ein Carbonsaeurechlorid der allgemeinen Formel IX

40

45

50

in der  $R_1$ ,  $R_2$ , und X die oben angegebenen Bedeutungen haben, mit einem Trialkylphosphit der allgemeinen Formel X

P(OR')<sub>3</sub> (X),

in der R' die oben angegebene Bedeutung hat, zu einem Acylphosphonat der allgemeinen Formel XI

in der R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub>, X und R' die oben angegebenen Bedeutungen haben, umsetzt, anschließend mit einem Dialkylphosphit der allgemeinen Formel XII

in der R' die oben angegebene Bedeutung hat, zu einem Diphosphonat der allgemeinen Formel XIII

in der R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub>, X und R' die oben angegebenen Bedeutungen haben, reagieren laeßt und gegebenenfalls die entstandenen Tetraester zu Diestern oder Saeuren der allgemeinen Formel I verseift,

oder

10

15

25

30

c) eine Verbindung der allgemeinen Formel XIV

$$H O=P(OR_3)_2$$
 $R_4-N-X-C-OH$ 
 $O=P(OR_3)_2$ 
(XIV),

in der  $R_3$  und X die oben angegebene Bedeutung haben und  $R_4$  Wasserstoff oder  $R_2$  bedeutet, mono-oder dialkyliert und gegebenenfalls die entstandenen Tetraester zu Diestern oder Saeuren der allgemeinen Formel I verseift

und die so hergestellten Verbindungen gegebenenfalls in ihre pharmakologisch verträgliche Salze überführt. Bei Verfahren I a) setzt man den Methylendiphosphonsaeureester der allgemeinen Formel III in Form seines Natrium-oder Kaliumsalzes ein. Hierzu wird er mit Natrium, Kalium oder dem entsrechenden Hydrid in einem inerten Loesungsmittel wie z.B. Benzol, Toluol oder Dimethylformamid bei einer Temperatur von 0 bis 40°C, vorzugsweise bei 25°C umgesetzt. Das Alkalisalz wird ohne Isolierung mit dem entsprechenden Halogenid bzw. Sulfonat zur Reaktion gebracht. Die Temperatur liegt hierbei bei 20 - 110°C.

Bei der reduktiven Alkylierung (Verfahren I b) behandelt man ein Gemisch aus primaeren oder sekundaerem Amin der allgemeinen Formel V und einer Carbonylverbindung oder deren Acetal in Gegenwart eines Hydrierungskatalysators, wie Palladium auf Kohle, oder Nickel, mit Wasserstoff unter Atmosphaeren-oder erhoehtem Druck oder man setzt als reduktionsmittel Ameisensaeure zu. Schließlich lassen sich Alkylierungen eines sekundaeren Amins der allgemeinen Formel V besonders voteilhaft nach dem Phasentransferverfahren mit Dialkylsulfaten durchfuehren.

Bei Verfahren II) setzt man die Nitrile der allgemeinen Formel VI mit phosphoriger Saeure bei Temperaturen von 110 - 180°C um. Die Reaktion kann ohne oder in Gegenwart von aprotischen Loesungsmitteln wie z.B. Diglykoldimethylether oder Diglykoldiethylether durchgefuehrt werden. Man kann die Nitrile jedoch auch mit einem Phosphortrihalogenid, z.B. Phosphortribromid oder Phosphortrichlorid in einem inerten Loesungsmittel wie z.B. Dioxan oder Tetrahydrofuran gegebenenfalls unter Zusatz von Wasser bei Temperaturen von 20 - 80°C zur Reaktion bringen. Iminoether der allgemeinen Formel VI laeßt man mit Dialkylphosphiten vorzugsweise in Gegenwart aequimolarer Mengen Natrium in inerten Loesungsmitteln wie Diethylether, Dioxan oder auch Benzol reagieren, wobei die Umsetzungen in der Regel bei der Rueckflußtempera tur des entsprechenden Loesungsmittels stattfindet. Saeureamide der allgemeinen Formel VI kann man in inerten Loesungsmitteln wie z.B. halogenierten Kohlenwasserstoffen oder Ethern wie z.B. Diethylether mit einem Gemisch aus Phosphorpentahalogenid/phosphoriger Saeure oder auch Oxalylchlorid/Trialkylphosphit umsetzen.

Die bei Verfahren III a) eingesetzten Carbonsaeuren der allgemeinen Formel VIII werden mit 1 - 2, vorzugsweise 1.5 mol phosphoriger Saeure oder Phosphorsaeure und 1 - 2, vorzugsweise 1.5 mol Phosphortrihalogenid bei Temperaturen von 80 - 130°C, vorzugsweise 100 - 110°C umgesetzt. Man kann die Reaktion auch in Gegenwart von Verduennungsmitteln wie Halogenkohlenwasserstoffen, insbesondere Chlorbenzol, Tetrachlorethan oder auch Dioxan durchfuehren. Die anschließende Hydrolyse erfolgt durch Kochen mit Wasser, zweckmaeßigerweise jedoch mit halbkonzentyrierter Salz-oder Bromwasserstoffsaeure.

Bei Verfahren III b) laeßt man das Saeurechlorid der allgemeinen Formel IX mit dem Trialkylphosphit der allgemeinen Formel X bei Temperaturen zwischen 0 und 60°C, vorzugsweise bei 20 - 40°C zur Reaktion kommen. Man kann ohne Loesungsmittel oder auch in Gegenwart von inerten Loesungsmitteln wie Diethylether, Tetrahydrofuran, Dioxan oder auch halogenierten Kohlenwasserstoffen, wie z.B. Methylenchlorid arbeiten. Das als Zwischenprodukt entstehende Acylphosphonat der allgemeinen Formel XI kann isoliert oder direkt weiter umgesetzt werden. Die anschließende Reaktion fuehrt man in Gegenwart einer - schwachen Base, vorzugsweise einem sec. Amin wie z.B. Dibutylamin bei einer Temperatur von 0 - 60°C, vorzugsweise bei 10 - 30°C durch.

Als Phosphortrihalogenide kommen in den oben genannten Verfahren beispielsweise Phosphortrichlorid oder Phosphortribromid in Frage.

Bei Verfahren III c) gilt die unter I b gegebene Beschreibung analog.

Die bei Verfahren I und III gegebenenfalls anfallenden Tetraalkylester koennen zu Diestern oder den freien Tetrasaeuren verseift werden. Die Verseifung zu Diestern geschieht in der Regel dadurch, daß man den Tetraalkylester mit einem Alkalihalogenid, vorzugsweise natriumjodid in einem geeigneten Loesungsmittel wie z.B. Aceton bei Zimmertemperatur behandelt.

Hierbei entsteht das symmetrische Diester/Dinatriumsalz, das gegebenenfalls durch einen sauren lonenaustauscher in die Diester/ Disaeure umgewandelt werden kann. Die Verseifung zu freien Diphosphonsaeuren geschieht in der Regel durch Kochen mit Salz-oder Bromwasserstoffsaeure. Man kann jedoch auch eine Spaltung mit Trimethylsilylhalogenid, vorzugsweise dem Bromid oder Jodid vornehmen. Die freien Diphosphonsaeuren koennen umgekehrt durch Kochen mit Orthoameisensaeurealkylestern wieder in die Tetraalkylester ueberfuehrt werden. Die freien Diphosphonsaeuren der allgemeinen Formel I koennen als freie Saeuren oder in Form ihrer Mono-oder Dialkalisalze isoliert werden. Die Alkalisalze lassen sich in der Regel durch Umfaellen aus Wasser/Methanol oder Wasser/Aceton gut reinigen.

Als pharmakologisch vertraegliche Salze werden vor allem Alkali-oder Ammoniumsalze verwendet, die man in ueblicher Weise z.B. durch Titrieren der Verbindungen mit anorganischen oder organischen Basen wie z.B. Natrium-oder Kaliumhydrogencarbonat, Natronlauge, Kalilauge waessrigem Ammoniak oder Aminen wie z.B. Trimethyl-oder Triethylamin herstellt.

Die erfindungsgemaeßen neuen Substanzen der Formel I und ihre Salze koennen in fluessiger oder fester Form enteral oder parenteral appliziert werden. Hierbei kommen alle ueblichen Applikationsformen in Frage, beispielsweise Tabletten, Kapseln, Dragees, Sirupe, Loesungen, Suspensionen etc.. Als Injektionsmedium kommt vorzugsweise Wasser zur Anwendung, welches die bei Injektionsloesungen ueblichen Zusaetze wie Stabilisierungsmittel, Loesungvermittler und Puffer enthaelt. Derartige Zusaetze sind z.B. Tartrat-und Citrat-Puffer, Ethanol, Komplexbildner (wie Ethylendiamintetraessigsaeure und deren nichttoxische Salze), hochmolekulare Polymere (wie fluessiges Polyethylenoxid) zur Viskositaetsregelung. Fluessige Traegerstoffe fuer Injektionsloesungen muessen steril sein und werden vorzugsweise in Ampullen abgefuellt. Feste Traegerstoffe sind z.B. Staerke, Lactose, Mannit, Methylcellulose, Talkum, hochdisperse Kielselsaeuren, hoehermolekulare Fettsaeuren (wie Stearinsaeure), Gelatine, Agar-Agar, Calciumphosphat, Magnesiumstearat, tierische und pflanzliche Fette, feste hochmolekulare Polymere (wie Polyethylenglykole); fuer orale Applikation geeignete Zubereitungen koennen gewuenschtenfalls Geschmacks-und Sueßstoffe enthalten.

Die Dosierung kann von verschiedenen Faktoren, wie Applikationsweise, Spezies, Alter und/oder individuellem Zustand abhaengen. Die taeglich zu verabreichenden Dosen liegen bei etwa 1 - 1000 mg/Mensch, vorzugsweise bei 10 - 200 mg/Mensch und koennen auf einmal oder mehrere Male verteilt eingenommen werden.

Bevorzugt im Sinne der vorliegenden Erfindung sind außer den in den Beispielen genannten Verbindungen und den durch Kombination aller in den Anspruechen genannten Bedeutungen ableitbaren Verbindungen die folgenden Diphosphonate sowie deren Methyl-oder Ethylester:

- 1-Amino-3-(N-methyl-N-nonylamino)propan-1,1-diphosphonsaeure
- 1-Dimethylamino-3-(N-methyl-N-nonylamino)propan-1,1-diphosphonsaeure
- 3-(N-Methyl-N-nonylamino)propan-1,1-diphosphonsaeure
- 3-(N-Methyl-N-octadecylamino)propan-1-hydroxy-1,1-diphosphonsaeure
- 3-(N-Methyl-N-tetradecylamino)propan-1-hydroxy-1,1-diphosphonsaeure

50

3-(N-Decyl-N-methylamino)propan-1-hydroxy-1,1-diphosphonsaeure

3-(N-Heptyl-N-methylamino)propan-1-hydroxy-1,1-diphosphonsaeure

1-Hydroxy-4-methyl-4-(N-nonyl-N-methylamino)butan-1,1-diphosphonsaeure

4-(N-Dodecyl-N-methylamino)butan-1-hydroxy-1,1-diphosphonsaeure

3-(N-Dodecyl-N-isopropylamino)propan-1-hydroxy-1,1-diphosphonsauere

1-Hydroxy-5-methyl-5-(N-nonyl-N-methylamino)pentan-1,1-diphosphonsaeure

1-(Hydroxy-3-(N-cyclohexylmethyl-N-propylamino)propan-1,1-diphosphonsäure

2-(N-Methyl-N-isobutylamino)ethan-1,1-diphosphonsäure

2-(N-Methyl-N-pentylamino)ethan-1,1-diphosphonsäure

Die nachfolgenden Beispiele zeigen einige der Verfahrensvarianten, die zur Synthese der erfindungsgemaeßen Verbindungen verwendet werden koennen. Sie sollen jedoch keine Einschraenkung des Erfindungsgegenstandes darstellen. Die Struktur dieser Verbindungen ist durch H-und P-NMR-Spektroskopie gesichert, die Reinheit mittels P-NMR-Spektroskopie, Duennschichtelektrophorese (Cellulose, Oxalat-Puffer von pH = 4.0) und mittels C,H,N,P,Na-Analyse bestimmt. Zur Charakterisierung der einzelnen Substanzen werden die  $M_{\rm rel}$ -Werte (= relative Mobilitaet) bezogen auf Pyrophosphat ( $M_{\rm rel}$  = 1.0) angegeben.

#### Beispiel 1

10

30

35

40

45

50

# 20 1-Hydroxy-3-(N,N-di-pentylamino)propan-1,1-diphosphonsaeure

13.3. g 3-N,N-Di-pentylamino-propionsaeure werden mit 7.1 g phosphoriger Saeure und 14.8 ml Phosphortrichlorid in 67 ml Chlorbenzol 20 Stunden bei 100°C gehalten. Dann dekantiert man vom Loesungsmittel ab und ruehrt den Rueckstand mit 180 ml 6 N Salzsaeure 8 Stunden unter Rueckfluß. Man filtriert von etwas Unloeslichem ab, konzentriert das Filtrat und gibt es auf eine Amberlite-Saeule IR 120, H±Form. Die Elution mit Wasser wird elektrophoretisch verfolgt. Die gewuenschten Fraktionen werden vereinigt, eingeengt, mit Aceton ausgeruehrt und dei erhaltenen Kristalle isoliert.

Man erhaelt so 12.9 g Rohprodukt. Nach zweimaligem Umkristallisieren aus Wasser erhaelt man 4.7 g = 22 % analysenreines Produkt als Halbhydrat. Fp. 114°C Sintern, 189 - 191°C Zers. (M<sub>rei</sub>: 0.24). Das Ausgangsmaterial wird wie folgt erhalten:

Dipentylamin wird in Toluol mit Acrylsaeuremethylester im Molverhaeltnis 1:3 umgesetzt. Man erhaelt 28 % des oeligen Dipentyl-aminopropionesters, der mit 1 N Natronlauge verseift wird und 56 % der gewuenschten Saeure liefert, Fp. 47 - 49°C.

# Beispiel 2

# 1-Hydroxy-3-(N-methyl-N-nonylamino)propan-1,1-diphosphonsaeure

In analoger Weise wie in Beispiel 1 beschrieben erhaelt man aus der 3-N-Methyl-N-nonylaminopropionsaeure das entsprechende Diphosphonat mit 10 % Ausbeute, Fp. 159°C Sintern, 178 - 184°C (M<sub>rel</sub>: 0.22).

Das Ausgangsmaterial wird wie folgt erhalten:

Nonylamin wird mit Benzaldehyd in 96 % Ausbeute zur oeligen Schiffschen Base umgesetzt. Die Hydrierung mit Palladium-Kohle-Katalysator gibt mit 94 % Ausbeute N-Benzyl-N-nonylamin, als Oel. Daraus erhaelt man mit Formalin und Ameisensaeure 98 % des oeligen N-Benzyl-N-methyl-N-nonylamins. Die hydrogenolytische Abspaltung des Benzylrestes mit Palladium-Kohle-Katalysator liefert quantitativ das sek. Amin als Oel, das, wie in Beispiel 1 beschrieben, mit Methylacrylat umgesetzt und verseift wird. Ausbeute an Ester 81 % Oel, an Saeure 95 % pastoese Substanz.

#### Beispiel 3

### 3-(N-Cyclohexyl-N-methylamino)-1-hydroxy-propan-1,1-diphosphonsaeure

15 g 3-N-Cyclohexyl-N-methylamino-propionsaeure, hergestellt aus N-Cyclohexyl-N-methylamin (Handelspraeparat) und Methylacrylat in Toluol (76 % Ausbeute Ester, Fp. 131 - 134°C; 92 % Ausbeute Saeure, Fp. 101 - 105°C) werden mit 13.3 g phosphoriger Saeure auf 80°C erhitzt. Die Schmelze wird mit 14.1 ml Phosphortrichlorid versetzt und bei gleicher Temperatur 16 Stunden gehalten.

Dann gibt man 240 ml Wasser dazu und ruehrt einen Tag lang bei 100°C. Man filtriert, konzentriert im Vakuum und gießt das Oel in 1 L Aceton, wobei Kristallisation einsetzt. Man loest in Wasser und reinigt durch lonenaustauscherchromatografie, wie in Beispiel 1 beschrieben. Ausbeute: 4.5 g = 16.9 % Monohy10 drat. Fp. 142°C Sintern, 182°C Zers. (Mrei: 0.3)

### Beispiel 4

1 g 3-N-Cyclohexylamino-propan-1-hydroxy-1,1-diphosphonsaeure werden in 30 ml Methylenchlorid suspendiert, 2.5 ml konz. Natronlauge zugegeben und unter Kuehlung mit 1 g Tetrabutylammoniumhydrogensulfat und 0.3 ml Dimethylsulfat versetzt. Man ruehrt mehrere Stunden bei Raumtemperatur kraeftig durch. Nach ueblicher Aufarbeitung laeßt sich die Identitaet des erhaltenen produkts mit dem nach Beispiel 3 hergestellten nach Silylierung massenspektrometrisch nachweisen.

Die eingesetzte Diphosphonsaeure wird wie folgt erhalten:

Cyclohexylamin wird in Pyridin mit Acrylsaerue umgesetzt. Ausbeute an 3-N-Cyclohexylamino-propion-saeure 70%, Fp. 170 - 171°C. Die Umsetzung mit phosphoriger Saeure und Phosphortrichlorid liefert 31 % der Diphosphonsaeure vom Fp. 164°C Zers..

#### 25

20

#### Beispiel 5

# 3-(N-Cyclohexylmethyl-N-methylamino)propan-1-hydroxy-1,1-diphosphonsaeure

30

3-(N-Cyclohexylmethyl-N-methylamino)propionsaeure (hergestellt aus N-Benzyl-N-methylamin durch Hydrierung mit Platinkatalysator, 70 % Ausbeute, Kp. 60°/16, Umsetzung mit Methylacrylat in Toluol, 37 % Ausbeute an 3-(N-Cyclohexylmethyl-N-methylamino) propionsaeuremethylester, Verseifung mit 1 N Natronlauge zur Saeure, Fp. 98 - 102°C, 63 % Ausbeute). Die Umsetzung mit phosphoriger Saeure/Phosphortrichlorid analog Beispiel 3 liefert 34 % der Diphosphonsaeure, Fp. 180 - 194°C Zers. (M<sub>rei</sub>: 0.31).

#### Beispiel 6

40

45

# 1-Hydroxy-3-(N-nonyl-N-Propylamino)propan-1,1-diphosphonsaeure

In analoger Weise wie in Beispiel 3 beschrieben, erhaelt man aus der 3-N-Nonyl-N-propylaminopropionsaeure die entsprechende Diphosphonsaeure vom Fp. 100-105°C mit 50 % Ausbeute (M<sub>rel</sub>: 0.23). Das Ausgangsmaterial wird wie folgt erhalten:

2 mol Nonylamin werden mit 1 mol Propionylchlorid quantitativ zum Saeureamid umgesetzt, das mit Lithiumaluminiumhydrid zum sekundaeren Amin mit 71 % Ausbeute reduziert wird (Kp. 113 - 117°C/16). 1 mol N-Nonyl-N-propylamin werden mit 3 mol Methylacrylat in Toluol umgesetzt und ergeben 81 % eines Oels, das mit 1 N Natronlauge verseift wird und 14 % der gewuenschten Saeure vom Fp. 45 - 47° liefert.

#### Beispiel 7

500 mg der nach Beispiel 1 hergestellten Diphosphonsaeure werden in 5 ml Wasser suspendiert, mit 2.68 ml 1 N Natronlauge geloest, etwas konzentriert und durch Eingießen in Aceton zur Kristallisation gebracht. Man erhaelt so 440 mg = 78 % des Dinatriumsalzes in Form des Monohydrats der 1-Hydroxy-3-(N,N-dipentyl-amino)propan-1,1-diphosphonsaeure. Der Fp. liegt ueber 300°C.

#### 0 252 504

### Beispiel 8

# 1-Hydroxy-3-(N-nonyl-N-pentylamino)propan-1,1-diphosphonsaeure

2 mol Nonylamin werden mit 1 mol Valeroylchlorid in Ether umgesetzt, die Suspension abgesaugt, das Filtrat eingeengt und so quantitativ das N-Nonyl-verleriansaeureamid vom Fp. 29-31°C erhalten. Die Reduktion mit 1.65 mol Lithiumaluminiumhydrid in Ether gibt 78 % eines farblosen Oels (Kp. 142 - 146°C / 16 Torr). Die Addition dieses N-Nonyl-N-pentylamins an Methylacrylat (96 % Ausbeute, Oel) und nachfolgende Verseifung mit 1 N Natronlauge leifert 64 % einer pastoesen Substanz :

3-(N-Nonyl-N-pentylamino)propionsaeure, die analog Beispiel 3 zur Diphosphonsaeure umgesetzt wird. Ausbeute 87 %, Fp. 168 - 176°C (M<sub>rel</sub>: 0.14).

15

20

25

30

35

40

45

50

Beispiel 9

5

In analoger Weise wie in Beispiel 2 beschrieben werden hergestellt:

	Ausbeute	Fp.
A. Zwischenprodukte:		
N-Benzyliden-pentylamin	94%	Oel
N-Benzyl-N-pentylamin	74%	Paste
N-Benzyl-N-methyl-N-pentylamin	95%	Oel
N-Methyl-N-pentylamin	49%	Oel
3-(N-Methyl-N-pentylamino)acry	1-	
säure-methylester	93%	Oel
3-(N-Methyl-N-pentylamino)-		
acrylsäure	34 %	Zerfliessliche
		Kristalle
Endprodukt:		
1-Hydroxy-3-(N-methyl-N-pentyl	amino) -	
	Mrel= 0,44 12%	84 <sup>0</sup> C Zers.
B. Zwischenprodukte:		
N-Benzyliden-isobutylamin	96%	Oel
N-Benzyl-N-isobutylamin	71%	Oel
N-Benzyl-N-isobutyl-N-methylam	in 93%	Oel
N-Isobutyl-N-methylamin	96%	Cel
3-(N-Isobutyl-N-methylamino)-	•	
acrylsäure-methyl-ester	90%	Oel
3-(N-Isobutyl-N-methylamino)-		
acrylsäure	57%	Oel

# Endprodukt:

# 1-Hydroxy-3-(N-isobutyl-N-methylamino)-

propan-1,1-diphosphonsäure	M <sub>rel</sub> = 0	,40	(Monohyd	drat)	
	Àusbeute	39	%	Fp.	149 <sup>0</sup> C Zers.
C. Zwischenprodukte:					
N-Benzyliden-hexadecylamin	8	5 <del>%</del>			Oel
N-Benzyl-N-hexadecylamin	7	6 %			Wachs
N-Benzyl-N-hexadecyl-N-methyla	amin 9	3 %			Oel
N-Hexadecyl-N-methylamin	9	8 %		•	wachs
3-(N-Hexadecyl-N-methylamino)	-				
acrylsäuremethylester	10	0 ≩			Wachs
3-(N-Hexadecyl-N-methylamino)	-				
acrylsäure	3	7 3			58-60°C

# Endprodukt:

# 3-(N-Hexadecyl-N-methylamino)propan-

# 1-hydroxy-1,1-diphosphonsäure

M<sub>rel</sub> = 0,1 72 % 198°/254°C Zers.

Die oeligen Zwischenprodukte werden ohne Destillation direkt weiter umgesetzt. Die Reinigung der Endprodukte erfolgt durch lonenaustauscherchromatografie.

Beispiel 10

# 3-N,N-Dinonylaminopropan-1-hydroxy-1,1-diphosphonsäure

In analoger Weise wie in Beispiel 3 beschrieben, erhält man aus der 3-N,N-Dinonylamino-propionsäure die entsprechende Diphosphonsäure als halbhydrat mit 49% Ausbeute vom Fp. 83°C Sintern, 161-171°C Schmelzen unter Gasentwicklung (M<sub>rel</sub>: 0,16).

Die Reaktionsfolge zur Herstellung des Ausgangsmaterials ist analog der in Beispiel 6 beschriebenen:

Pelargonsäure-N-nonylamid, Ausbeute 100%, Fp. 52 - 55°C; N,N-Diononylamin, Ausbeute 79%, Fp. 37 - 39°C;

3-N,N-Dinonylamino-propionsäuremethylester, Ausbeute 71%, Oel; 3-N,N-Dinonylamino-propionsäure, Ausbeute 18%, zerfließliche Kristalle.

### Beispiel 11

15

# 1-Hydroxy-4-(N,N-di-3-methylbutyl-amino)butan-1,1-diphosphonsäure

4 g 4-Amino-1-hydroxybutan-1,1-diphosphonsäure werden in 64 ml 1N Natronlauge gelöst, mit 3,8 ml Isovaleraldehyd versetzt und nach Zugabe von 2,5 g Palladiumkohle 10 % bei 5 Bar hydriert. Der Verlauf wird elektrophoretisch verfolgt, bis das Ausgangsmaterial verschwunden ist. Man filtriert, engt nach Ansäuern mit Amberlite R120-H<sup>+</sup>-Form ein bis zur Kristallisation und isoliert so 1,3 g Kristalle = 20 % vom Fp. 225 - 227° Zers. (M<sub>rel</sub> : 0,39). In der Mutterlauge verbliebene, intermediär gebildete 1-Hydroxy-4-(N-3-methylbutyl-amino)butan-1,1-diphosphonsäure kann erneut zur reduktiven Alkylierung eingesetzt werden.

25

#### Beispiel 12

# 3-(N-Benzyl-N-methylamino)propan-1-hydroxy-1,1-diphosphonsäure

Analog Beispiel 3 erhält man aus der 3-N-Benzyl-N-methyl-aminopropionsäure mit 36 % Ausbeute die gewünschte Diphosphonsäure als Monohydrat mit dem Zers.p. 117°C (M<sub>rei</sub>: 0.37).

Das Ausgangsmaterial wird wie folgt erhalten:

N-Benzyl-N-methylamin wird analog Beispiel 1 mit Methylacrylat umgesetzt und der mit 76 % erhaltene ölige Ester ohne Destillation mit 1 N natronlauge verseift. Man erhält so mit 67 % Ausbeute die ölige Säure, die ohne weitere Reinigung eingesetzt wird.

#### Beispiel 13

40

45

# 3-(N-Dodecyl-N-methylamino)propan-1-hydroxy-1,1-diphosphonsäure

Analog Beispiel 3 erhält man aus der 3-N-Dodecyl-N-methylaminopropionsäure mit 28 % Ausbeute die gewünschte Verbindung. Zers.p. 200-216°C (M<sub>rei</sub>: 0.1).

Das Ausgangsmaterial wird wie folgt erhalten:

Die ölige Schiffsche Base aus Dodecylamin und Benzaldehyd (81 % Ausbeute) wird mit Pd-Katalysator hdyriert: 74 % ölige N-Benzylverbindung. Die reduktive Alkylierung mit Formalin-Ameisensäure gibt mit 82 % ebenfalls öliges tertiäres Amin. Die kat. Abhydrierung des Benzylrestes geht quantitativ. Das ölige sek. Amin wird direkt mit Methylacrylat umgesetzt (50 % pastöse Substanz) und ohne Reinigung verseift. Die gewünschte Säure wird mit 39 % als zähe Masse erhalten und direkt eingesetzt.

#### Beispiel 14

# 3-(N-Benzyl-N-propylamino)propan-1-hydroxy-1,1-diphosphonsäure

Analog Beispiel 3 erhält man aus der 3-(N-Benzyl-N-propylamino) propionsäure mit 35 % Ausbeute die gewünschte Verbindung. Fp. 112-115°C Zers. (M<sub>rel</sub>: 0.33).

Das Ausgangsmaterial wird wie folgt erhalten:

Die ölige Schiff-Base aus Propylamin und Benzaldehyd (86 % Ausbeute) wird in Gegenwart von Pd-Katalysator hydriert und gibt mit 81 % Ausbeute N-Benzyl-N-propylamin. Das öliger sek. Amin wird nun mit Methylacrylat umgesetzt: 69 % öliger Ester und daraus durch alkal. Verseifung die ebenfalls ölige Säure mit 88 % Ausbeute erhalten.

### Beispiel 14 A

In analoger Weise (s. Beispiel 14) erhält man aus Isopropylamin die 3-(N-Isopropyl-N-methylamino)-propionsäure mit 76 % Ausbeute, Fp. 56-59°C und daraus die 1-Hydroxy-3-(N-isopropyl-N-methylamino)-propan-1,1-diphosphonsäure (M rel: 0.41). Ausbeute: 64 %, Fp. 215-219°C Zers.

#### 20 Beispiel 15

5

In analoger Weise wie in Beispiel 2 beschrieben werden hergestellt:

### 25 A. Zwischenprodukte:

N-Benzyliden-2-butylamin 89 % Öl N-Benzyl-2-butylamin 92 % Öl N-Benzyl-N-2-butyl-N- 85 % Öl methylamin

memylamin

30 N-2-Butyl-N-methylamin-HCl 98 % 40-46°C 3-(N-2-Butyl-N-methylamino)- 88 % Öl propionsäuremethylester 3-(N-2-Butyl-N-methylamino)- 95 % Öl

propionsäure

Endprodukt:3-(N-2-Butyl-N-methylamino)-propan-1-hydroxy-1,1-diphosphonsäure 39 % 95-105°C

M<sub>rel</sub>: 0.42

50

35

40

45

	B. Zwischenprodukte	Ausbeute	Fp.
5	; 3-N-Butylamino-propion-	75 <b>%</b>	Öl
	säure-methylester	75 %	O1
	K <sub>p20</sub> : 95-100°C		
10			
	3-(N-Butyl-N-methylamino)-	-	Ö1
	propionsäure-methylester		
15			
	3-(N-Butyl-N-methylamino)	78 %	Öl
	propionsäure		
20	(Ausbeute auf 1. Zwischenprod	lukt bezogen	1)
	Endprodukt:3-(N-Butyl-N-methylamino)-propan-1-hydroxy-1,1-dip 65 % 116-121°C M <sub>rel</sub> : 0.39	hosphonsäure	
25	Triggi 0.00		
	C. Zwischenprodukte:4-(N-Methyl-N-nonylamino)-buttersäure 47 % Öl		
30	Endprodukt:1-Hydroxy-4-(N-methyl-N-nonylamino)butan-1,1-dipho	200hooo* disati	
	11 % > 300°C	osphonsaure-dinatri	um-saiz-Dinydrat
	M <sub>rel</sub> : 0.25		
35			
	D. Zwischenprodukte:3-N-Undecylamino-propionsäure 62% 76-80°C		
	3-N-Methyl-N-undecylamino-propionsäure		
40	59 % Wachs		
40		•	
	Endprodukt:1-Hydroxy-3-N-methyl-N-undecylamino)propan-1,1 dig 23 % 238°C Aufsch.	ohosphonsäure-di-h	Kaliumsalz-Dihydrat
45			
	Die öligen Zwischenprodukte werden ohne Destillation of spektroskopisch gesichert. Die Reinigung der Endprodukte erfolphie.	lirekt weiter umge olgt durch lonenau:	setzt. Die Struktur ist stauscher-Chromatogra-
50			

#### **Ansprüche**

1. Diphosphonate der allgemeinen Formel I

5

e

in der

R<sub>1</sub> einen geradkettigen, verzweigten, gesaettigten oder ungesaettigten, ggf. durch Phenyl oder Cyclohexyl substituierten Alkylrest mit 1 - 9 Kohlenstoffatomen bedeutet,

R<sub>2</sub> den Cyclohexyl-oder Cyclohexylmethylrest, den Benzylrest oder einen geradkettigen, verzweigten, gesaettigten oder ungesaettigten, ggf. durch Phenyl oder Sauerstoff, der verestert oder verethert sein kann, substituierten Alkylrest mit 4 - 18 Kohlenstoffatomen bedeutet,

20 R<sub>3</sub> Wasserstoff oder einen geradkettigen oder verzweigten Alkylrest mit 1 - 4 Kohlenstoffatomen

X eine geradkettige oder verzweigte Alkylenkette mit 1 - 6 Kohlenstoffatomen

und

30

35

Y Wasserstoff, Hydroxy oder ggf. durch Alkylgruppen mit 1 - 6 Kohlenstoffatomen substituiertes Amino bedeuten,

sowie deren pharmakologisch unbedenkliche Salze.

2.Diphosphonate der allgemeinen Formel I gemäß Anspruch 1, in der

R<sub>1</sub> einen Methyl-, n-Propyl-, Isopropyl-, 3-Methylbutyl-, Pentyl-, Nonyl-oder Cyclohexylmethylrest bedeutet,

R<sub>2</sub> eine Butyl-, Isobutyl-, 3-Methylbutyl-, Pentyl-, Heptyl-, Nonyl-, Undecyl-, Deodecyl-, Tetradecyl-, Hexadecyl-, Octadecyl-, Cyclohexyl-, Cyclohexyl-, Cyclohexyl-, Benzylgruppe darstellt,

R<sub>3</sub> Wasserstoff oder eine Methyl-, Ethyl-, Isopropyl-oder Isobutylgruppe bedeutet,

X eine Methylen-, Ethylen-und Propylengruppe darstellt

und

Y Wasserstoff, Amino oder Hydroxy bedeutet,

sowie deren pharmakologisch unbedenkliche Salze.

3. Diphosphonate der allgemeinen Formel I gemäß Anspruch 1 oder 2, in der

R<sub>1</sub> eine Methyl-oder n-Propylgruppe bedeutet,

R<sub>2</sub> eine Isobutyi-, Pentyi-, Nonyl-oder Benzylgruppe darstellt, R<sub>3</sub> Wasserstoff bedeutet,

X eine Ethylengruppe und

Y eine Hydroxygruppe bedeutet,

sowie deren pharmakologisch unbedenkliche Salze.

- 4. 1-Hydroxy-3-(N-methyl-N-pentylamino)propan-1,1-diphosphonsäure oder 1-Hydroxy-3-(N-isobutyl-N-methylamino)propan-1,1-diphosphansäure, deren C₁-C₄-Alkylester sowie deren pharmakologisch unbedenkliche Salze.
  - 5. Verfahren zur Herstellung von Diphosphonaten der allgemeinen Formel I

$$\begin{array}{c|c}
R_1 & O=P(OR_3)_2 \\
N-X-C-Y & (I), \\
R_2 & O=P(OR_3)_2
\end{array}$$

in der

5

10

- R<sub>1</sub> einen geradkettigen, verzweigten, gesaettigten oder ungesaettigten, ggf. durch Phenyl oder Cyclohexyl substituierten Alkylrest mit 1 9 Kohlenstoffatomen bedeutet,
  - R<sub>2</sub> den Cyclohexyl-oder Cyclohexylmethylrest, den Benzylrest oder einen geradkettigen, verzweigten, gesaettigten oder ungesaettigten, ggf. durch Phenyl oder Sauerstoff, der verestert oder verethert sein kann, substituierten Alkylrest mit 4 18 Kohlenstoffatomen bedeutet,
- P3 Wasserstoff oder einen geradkettigen oder verzweigten Alkylrest mit 1 4 Kohlenstoffatomen
  X eine geradkettige oder verzweigte Alkylenkette mit 1 6 Kohlenstoffatomen

und

- Y Wasserstoff, Hydroxy oder ggf. durch Alkylgruppen mit 1 6 Kohlenstoffatomen substituiertes Amino bedeuten,
  - sowie deren pharmakologisch unbedenkliche Salze,

30 dadurch gekennzeichnet, daß man

- I. fuer den Fall, daß Y in der allgemeinen Formel I Wasserstoff bedeutet,
  - a) eine Verbindung der allgemeinen Formel II

in der R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub> und X die oben angegebenen Bedeutungen haben und B einen reaktiven Rest wie z.B. Halogen oder ein Sulfonat darstellt, mit einer Verbindung der allgemeinen Formel III

50

45

35

in der R' für Alkylreste mit 1-4 Kohlenstoffatomen, vorzugsweise Methyl, Ethyl und Isobutyl steht, zu einem Diphosphonat der allgemeinen Formel IV

in der  $R_1$ ,  $R_2$ , X und R' die oben angegebene Bedeutung haben, umsetzt und gegebenenfalls die entstandenen Tetraester zu Deistern oder Saeuren der allgemeinen formel I verseift,

oder

5

15

20

35

50

b) eine Verbindung der allgemeinen Formel V

in der  $R_3$  und X die oben angebene Bedeutung haben und  $R_4$  Wasserstoff oder  $R_2$  bedeutet, mono-oder dialkyliert,

und gebenenfalls die entstandenen Tetraester zu Diestern oder Saeuren der allgemeinen Formel I verseift

25 oder

II. für den Fall, daß Y in der allgemeinen Formel I Amino, das gegebenenfalls durch Alkylgruppen substituiert ist, bedeutet,

ein Carbonsaeurederivat der allgemeinen Formel VI

$$\begin{array}{ccc}
R_1 & & \\
N-X-A & & (VI), \\
R_2 & & & \end{array}$$

in der  $R_1$ ,  $R_2$  und X die oben angegebenen Bedeutungen haben und A eine Nitril-, Iminoether-oder eine gegebenenfalls am Stickstoff durch niederes Alkyl substituierte Carboxamidogruppe darstellt,

mit einer Phosphorverbindung der allgemeinen Formel VII

in der T = Halogen, OH oder OR' bedeutet, wobei R' die oben angegebene Bedeutung hat, umsetzt und gegebenenfalls anschließend zu Verbindungen der allgemeinen Formel I verseift oder

III. fuer den Fall, daß Y in der allgemeinen Formel I OH bedeutet,

a) eine Carbonsaeure der allgemeinen Formel VIII

$$R_1$$
 N-X-COOH (VIII),

in der  $R_1$ ,  $R_2$  und X die oben angegebenen Bedeutungen haben, mit einem Gemisch aus phosphoriger Saeure oder Phosphorsaeure und einem Phosphorhalogenid umsetzt und anschließend zur freien Diphosphonsaeure der allgemeinen Formel I verseift,

oder

20

25

35

45

50

b) ein Carbonsaeurechlorid der allgemeinen Formel IX

$$\begin{array}{c}
R_1 \\
N-X-COC1
\end{array}$$
(IX),

o in der R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub>, und X die oben angegebenen Bedeutungen haben, mit einen Trialkylphosphit der allgemeinen Formel X

 $P(OR')_3$  (X),

in der R' die oben angegebene Bedeutung hat, zu einem Acylphosphonat der allgemeinen Formel XI

$$R_1$$
  $0$   $0$   $N-X-C-P(OR')_2$  (XI),

in der R<sub>1</sub>,m R<sub>2</sub>, X und R' die oben angegebenen Bedeutungen haben, unsetzt, anschließend mit einem Dialkylphosphit der allgemeinen Formel XII

O H-P(OR')<sub>2</sub> (XII),

30 in der R' die oben angegebene Bedeutung hat, zu einem Diphosphonat der allgemeinen Formel XIII

in der R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub>, X und R' die oben angegebenen Bedeutungen haben, reagieren laeßt und gegebenenfalls die entstandenen Tetraester zu Diestern oder Saeuren der allgemeinen Formel I verseift,

oder

c) eine Verbindung der allgemeinen Formel XIV

$$O=P(OR_3)_2$$
 $R_4-N-X-C-OH$ 
 $H O=P(OR_3)_2$ 

(XIV),

in der R₃ und X die oben angegebene Bedeutung haben und R₄ Wasserstoff oder R₂ bedeutet,mono-oder dialkyliert und gegebenenfalls die entstandenen Tetraester zu Diestern oder Saeuren der allgemeinen Formel I verseift

und die so hergestellten Verbindungen gegebenenfalls in ihre pharmakologisch verträglichen Salze überführt.

18

INSDOCID: <EP\_\_\_\_0252504A1\_I\_>

6. Verfahren zur Herstellung von Diphosphonaten der allgemeinen Formel I gemäß Anspruch 5, in der

R<sub>1</sub> einen Methyl-, n-Propyl-, Isopropyl-, 3-Methylbutyl-, Pentyl-, Nonyl-oder Cyclohexylmethylrest bedeutet,

5 R<sub>2</sub> eine Butyl-, Isobutyl-, 3-Methylbutyl-, Pentyl-, Heptyl-, Nonyl-, Undecyl-, Dodecyl-, Tetradecyl-, Hexadecyl-, Octadecyl-, Cyclohexyl-, Cyclohexylmethyl-oder Benzylgruppe darstellt.

R<sub>3</sub> Wasserstoff oder eine Methyl-, Ethyl-, Isopropyl-oder Isobutylgruppe bedeutet.

10

20

X eine Methylen-, Ethylen-und Propylengruppe darstellt

und

15 Y Wasserstoff, Amino oder Hydroxy bedeutet,

sowie deren pharmakologisch unbedenkliche Salze.

7. Verfahren zur Herstellung von diphosphonaten der allgemeinen Formel I gemäß Anspruch 5 oder 6, n der

R<sub>1</sub> erine Methyl-oder n-Propylgruppe bedeutet,

R<sub>2</sub> eine Isobutyl-, Pentyl-, Nonyl-oder Benzylgruppe darstellt,

25 R<sub>3</sub> Wasserstoff bedeutet,

X eine Ethylengruppe und

Y eine Hydroxygruppe bedeutet,

30

sowie deren pharmakologisch unbedenkliche Salze.

- 8. Verfahren gemäß Anspruch 5 zur Herstellung von 1-Hydroxy-3-(N-methyl-N-pentylamino)propan-1,1-diphosphonsäure und 1-Hydroxy-3-(N-isobutyl-N-methylamino)propan-1,1-diphosphonsäure, deren C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylester sowie pharmakologisch unbedenkliche Salze.
- 9. Arzneimittel enthaltend mindestens eine Verbindung gemäß Anspruch 1, 2, 3 oder 4 sowie übliche pharmakologische Träger-und/oder Hilfsstoffe.
  - 10. Verwendung von Verbindungen gemäß Anspruch 1, 2,3 oder 4 zur Herstellung von Arzneimitteln.
- 11. Verwendung von Verbindungen gemäß Anspruch 1, 2, 3 oder 4 zur Behandlung von Calciumstoffwechselerkrankungen.

40

35

45

50

# EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung

87 10 9899

Kategorie	Kennzeichnung des Doku der m	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. CI.4)		
х	US-A-3 733 270 * Spalte 2, Z 4, Zeilen 21-3	eilen 31-44: Spalte	1,5-1	C 07 F 9/38 C 07 F 9/40 A 61 K 31/66	
х	SU-A- 739 076 KINETI) * Insgesamt *	(AS SIBE. CHEM.	1,5-11		
Y	FR-A-2 259 615 GmbH) * Seite 1, Zeil Zeile 24; Seite	le 36 - Seite 2.	1,5-11		
Y	EP-A-O 175 315 KOMMANDITGESELI AKTIEN) * Seite 5, Zeil *	(HENKEL LSCHAFT AUF Len 1-10; Ansprüche	1,5-11	RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. Ci.4)  C 07 F 9/00 A 61 K 31/00	
Dervo	orliegende Recherchenbericht wu	rde für alle Patentansprüche erstellt.			
	DEN HAAG	Abschlußdatum der Recherche 21-08-1987	BESL	IER Prüfer M.	

EPA Form 1503 03 82

anderen Veröffentlichung derselben Kategorie
A: technologischer Hintergrund
O: nichtschriftliche Offenbarung
P: Zwischenliteratur
T: der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze

L: aus andern Gründen angeführtes Dokument

&: Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument